CURABLE RESIN COMPOSITION

Patent number:

JP4103668

Publication date:

1992-04-06

Inventor:

KASA TOSHIAKI; IGARASHI HIROSHI; OZAKI TORU; ADACHI YORIYUKI; OSUMI MOTOHIRO; MATOBA TAKAO; KODAMA SHUNICHI; WATANABE TADASHI

Applicant:

KANSAI PAINT CO LTD

Classification:

- international:

C08L63/00; C08L101/06; C08L101/10; C09D201/06;

C09D201/10; C09J201/06; C09J201/10

- european:

Application number: JP19900221624 19900823 Priority number(s): JP19900221624 19900823

Report a data error here

Abstract of JP4103668

PURPOSE:To obtain a curable resin composition having excellent physical properties such as weatherablity, resistance to acid and anti-fouling property of a cured film, containing a specific functional group and comprising a resin having a specific organic silane group in side chain and a curable catalyst. CONSTITUTION:The objective curable resin composition is composed of (A) 100 pts.wt. resin (preferably vinyl-based resin) having >=1, preferably 2-40 of a silane group selected from hydroxysilane group and a hydrolyzable group (preferably 1-6C alkoxy group or acyloxy group), which are both directly bonded to Si, epoxy group and >=1, preferably 2-200 OH, and an organic group expressed by formula I and/or formula II [R is C1-8 alkyl, aryl, aralkyl or expressed by formula III (R' is same as R); a>=2] in the side chain, and (B) 0.01-30 pts.wt., preferably 0.1-10 pts.wt. a curable catalyst, preferably a metallic chelate compound.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

◎ 公開特許公報(A) 平4-103668

© Int. Cl. 5 C 08 L 101/10 63/00 101/06 識別記号 LTB NJM 庁内整理番号 7167-4 J ❸公開 平成4年(1992)4月6日

8416-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全12頁)

60発明の名称 硬化性樹脂組成物

②特 願 平2-221624

②出 願 平2(1990)8月23日

②発 明 者 加 佐 利 章 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式 会社内

②発 明 者 五 十 嵐 浩 史 神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式 会社内

②発明者尾崎 透神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号関西ペイント株式会社内

②発 明 者 安 達 順 之 神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式 会社内

⑪出 願 人 関西ペイント株式会社 兵庫県尼崎市神崎町33番1号 最終頁に続く

明細

1. 発明の名称

硬化性樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
- ① 同一分子中にヒドロキシシラン基及び珪素原子に直接結合した加水分解性基から選ばれる1 種以上のシラン基、エポキシ基及び水酸基を必須

R | | | 官能基成分として含有し、かつ側額に一 S i - R | | R

(式中、Rは同一もしくは異なって C₁~ アル キル基、アリール基、アラルキル基、

- O S i (R´) , 基を、aは2以上の整数を示す。ここでR´は同一もしくは異なつてC ₁-a アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。)基を有する樹脂に、硬化触媒を配合してなる硬化

性樹脂組成物.

- ② 請求項1記載の組成物に、硬化触媒を配合してなることを特徴とする硬化性樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は硬化性樹脂組成物に関する。

(従来の技術及びその課題)

官能基として水酸基を有する樹脂の硬化方法としては、従来、硬化剤として、ジイソシアネート、メラミン樹脂等を用いる方法が採用されている。しかしながら、ジイソシアネートを用いる場合には、得られる皮膜の耐候性が不充分となり、しかも黄変を生じやすいという欠点がある。また、樹脂組成物のポットライフが短く、ジイソシアネートの毒性の問題もある。

一方、メラミン樹脂を用いる場合には、140 で程度以上の高温での焼付けが必要となり、 得られる被膜の耐酸性、耐水性も不充分である。

本出願人は、1液で無審性であって低温硬化

性に優れた樹脂組成物として、特開昭 6 3 - 1 0 8 0 4 9 号公報、特開昭 6 3 - 2 2 1 1 2 3 号公報に、アルコキシシラン基含有ビニル単量体とオキシラン基含有ビニル単量体とを単量体成分として含有する共重合体に、金属キレート化合物を配合してなる硬化性組成物を提案した。

しかしながら該組成物は、1液で低温硬化性に 優れるが、硬化被膜の耐候性、耐酸性及び耐汚染 性が充分でないことが判明した。

本発明の目的は硬化被膜の耐候性、耐酸性及び 耐汚染性などの物性に優れた硬化性樹脂組成物を 提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明者は、上記問題点を克服した硬化性樹脂組成物を得るために、鋭意研究を重ねてきた結果、特に分子側鎖に有機シラン基を有する樹脂を用いることにより耐候性、耐汚染性、耐酸性などの物性に優れた被膜が形成できることを見い出し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、同一分子中にヒドロキシシラ

ルオキシ基: アセトキシ基、プロピオニルオキシ基、プタノイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、カュニルアセトキシ基、ホルミルオキシ基などのアシロキシ基及び一N(R:):、一ON(R:):、一ON=C(R:):、一NR:COR:(式中、それぞれR:は同一しくは異なってC:~。のアルキル基、アリール基、アラルキル基を示し、R:はH、C:~。のアルキル基を示す。)で表わされる残茎などがある。上記した中でも硬化性及び被膜物性に優れることからC:~。のアルコキシ基及びアシロキシ基が好ましい。

本発明組成物で用いる樹脂は官能基としシラン基、エボキシ基及び水酸基を有し、1分子中にそれぞれ平均約1個以上、好ましくは平均約2~40個のシラン基、平均約1個以上、好ましくは平均約2~40個のエボキシ基及び平均約1個以上、好ましくは平均約2~200個の水酸基を有することが望ましい。これらの官能基が上記した範囲を下回ると硬化性が低下するので好ましくな

ン基及び注素原子に直接結合した加水分解性基か ら選ばれる1種以上のシラン基、エポキシ基及び 水酸基を必須官能基成分として含有し、かつ側鎖

(式中、Rは同一もしくは異なってCi~。アルキル基、アリール基、アラルキル基、

- OSi (R^{*}),基を、aは2以上の整数を示す。ここでR^{*}は同一もしくは異なつてC₁~*アルキル塞、アリール基、アラルキル基を示す。) 基を有する硬化性樹脂組成物並びに、硬化触媒を 配合してなる硬化性樹脂組成物に関する。

本明細書において、珪素原子に直接結合した加水分解性基とは、水の存在下で加水分解してヒドロキシシラン基を生成する残基であり、例えばC (~。のアルコキシ基:フェノキシ基、トリルオキシ基、パラメトキシフェノキシ基、パラニトロフェノキシ基、ベンジルオキシ基などのアリー

61.

また、該樹脂は上記した官能基以外に前記

(式中、RはC:-・アルキル基、アリール基、アラルキル基、- O S i .(R´) * 基を、aは2以上の整数を示す。ここでR´は同一もしくは異なってC:-・アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。) 基 (以下、これらを「有機シラン基」と呼ぶことがある。) を有するものである。

式中Cran アルキル基としては、直鎖状もしくは分枝状のものが使用でき、例えばメチル、エチル、n-プロビル、 iso-プロビル、n-プチル、n-ペンチル、n-オクチルなどの基が挙げられる。またアリール基としては例えばフェニル、トリル、キシリルなどの基が挙げられる。更にアラルキル基としてはペンジル、フェネチルなどの基が挙げら

れる。上記一般式の及びので表わされる基は 1 分子中に平均約 1 個以上、好ましくは平均約 1 ~ 4 0 0 個有することが望ましい。

該樹脂の種類は、上記した条件を満足するもの であれば特に制限なしに使用でき、例えばビニル 系樹脂、ポリエステル系樹脂、アルキド系樹脂、 ウレタン系樹脂、ポリエーテル系樹脂などが挙げ られる。

上記した樹脂の中でもピニル系樹脂が好ましく、具体的には、例えばシラン基含有ラジカル重合性不飽和単量体(a)、エポキシ基含有ラジカル重合性不飽和単量体(b)、有機シランカル重合性不飽和単量体(d)及び必要に応じて他のラジカル重合性不飽和単量体(e)をラジカル重合性不飽和単量体(e)をリンカルをできせてのラジカル重合性不飽和単量体(e)をリンカルをできなる共重合体を得たのち、このもど宮能基を有する共重合体を得たのち、このもどを対しています。

で表わされる化合物が使用でき、具体的には例えば ァー (メク) アクリロキシブロビルトリメトキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブエトリエトキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブロビルトリブロポキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブロビルメチルジメトキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブロビルフェニルジメトキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブロビルトリシラフ、ァー (メタ) アクリロキシブロビルトリシラノール、2ースチリルエチルトリメトキシシランなどが好適に挙げられる。

また、上記単量体(a)以外にも

一般式

(式中、R。は炭素数1~8の脂肪族炭化水素 基もしくはフェニル基を、R。、Rio及びRii と有機シラン基及び上記官能基と反応する基を有するシ●●●化合物(f)とを混合し、共重合体の有するシラン基、エポキシ基、水酸基から選ばれる1種以上の官能基の1部を利用し、該官能基が分子中にそれぞれ平均1個以上存在するように両者を反応させることによって得られる共重合体が使用できる。

単量体(a)としては

$$CH_{2} = C - A - R_{4} + \left(\begin{array}{c} R_{8} \\ | \\ | \\ | \\ | \\ R_{4} \end{array} \right)$$

(式中、Aは一C - O - 又は - を示す。 R。は水素原子又はメチル基を、R。はCi-oの2価の脂肪族飽和炭化水素基を、R。及びR。は同一もしくは異なってCi-oのアルキル基、アリール基、アラルキル基、加水分解性基 又はヒドロキシ基を、R,はCi-oのアルキル 基又は水素原子を示す。nは1~10の整数を示す。)

は炭素数1~4のアルコキシル基もしくは水酸 基を示す。)

で表わされる化合物 (A) 70~99.999モル%と

一般式

(式中、Riaは水素原子もしくはメチル基を、Ria、Ria及びRiaは水酸基、炭素数1~4のアルコキシル基もしくは炭素数1~8の脂肪族炭化水素基を示す。但し、Ria、Ria及びRiaのすべてが炭素数1~8の脂肪族炭化水素基であることはない。mは1~6の整数を示す。

で表わされる化合物 (B) 30~0.001モル %とを反応させてなり、該反応物1分子当り、水 酸基及びアルコキシル基から選ばれた遊離の官能基が平均2個以上存在し、かつ反応物の平均分子量が400~100.000であるポリシロ

キサン系マクロモノマー (例えば特開昭 6 2 - 2 7 5 1 3 2 号公報に記載のもの) が好適に使用できる。

単量体 (も) としては、

$$CH_{3} = \overset{R_{14} \circ O}{C} - C - O \longrightarrow O - CH_{4} \longrightarrow CH - O$$

$$CH_{1} = \overset{R_{16}}{C} - \overset{R_{16}}{C} - \overset{R_{16}}{C} - \overset{R_{16}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{18}}{C} - \overset{R_{16}}{C} - \overset{R_{17}}{C} - \overset{R_{17}}{$$

$$CH_{e} = C - C - O - R_{ir} - O - O$$

$$CH_{a} = \overset{R_{14}}{C} - \overset{O}{C} - O - R_{17}$$

$$\begin{array}{c} R_{16} O \\ CH_{12} = C - C - O - R_{17} - O - (C - R_{16} - O) + \\ O R_{16} & R_{16} O \\ - C - N - R_{16} - N - C - O - R_{17} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_{10} \\ CH_{12} = \stackrel{?}{C} - \stackrel{?}{C} - O - R_{17} - O - \stackrel{?}{C} - R_{10} - O)_{\frac{1}{7}} \\ \\ O \quad R_{16} \quad R_{10} \quad O \\ - \stackrel{?}{C} - N - R_{10} - N - \stackrel{?}{C} - O - R_{17} \end{array}$$

[各一般式中、R:•は水素原子又はメチル基を、R:•は炭素数1~6の2価の脂肪族飽和炭化水素基を、R:•は炭素数1~10の2価の炭化水素基を示す。Tは0~10の整数を示す。1

で表わされる単量体 (例えば特開平2-73825号公報に記載のもの)が好適に使用できる。上記した中でも硬化性に優れた性質をもつ 脂環式エポキシ基含有の単量体を使用することが 好ましい。 単量体 (c) としては、好ましくは(メタ)アクリル酸ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸ヒドロキシブロビルなどの如き(メタ)アクリル酸酸の C reaの ヒドロキシアルキルエステル:ジエチレングリコールモノアクリレート、ボリエングリコールモノアクリレート、ブロビレンフルモノアクリレートなどの如き(ボリ)アルキシアルキルエステル及び(ボリ)アルキレンクリコールモノアクリレートとのカフロラクトンなどのラクトン類との付加物などが好適に使用できる。

単量体 (d) としては分子末端にそれぞれ1

て得られるイソシアネート基含有単量体及び1分子中に1個以上の有機シラン基と水酸基を有するシラン化合物©とを反応させて得られる単量体などが挙げられる。

上記シラン化合物@~©としては、例えば

などで表わされる直鎖状シラン化合物及び

で表わされる環状シラン化合物などから適宜選択

れば特に制限なしに使用できる。具体的には(メ タ) アクリル酸、2-カルポキシエチル(メタ) アクリレートなどのエチレン性不飽和カルボン酸 化合物及び1分子中に1個以上の有機シラン基と 該カルポン酸化合物中のカルボキシル基と反応す る官能基(例えば水酸基、シラノール基、アルコ キシシラン基、エポキシ基など)を1分子中に1 個以上有するシラン化合物@とを等モルで反応さ せて得られる単量体;前記単量体(c)と1分子 中に1個以上の有機シラン基と該単量体(c)中 の水酸基と反応する官能基(例えばイソシアネー ト基、カルポキシル基、メルカプト基、アミノ基 など)を1分子中に1個以上有するシラン化合物 ⑤とを等モル反応させて得られる単量体:イソシ アネート基含有単量体 (例えばα, α-ジメチル イソプロペニルベンジルイソシアネート、イソシ アネートエチル (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリロイルイソシアネートなど)又は単量体 (c) とジイソシアネート化合物 (例えばイソホ ロンジイソシアネートなど)とを等モル付加させ

して使用できる。

上記各式において、X は水酸基、アルコキシ 基、-R*OH、-R*OCH = CH-CH = 、

ーR ~ Z、ーR ~ C O O H、ーR ~ ーN H ー R ~ ーN H 。、ーR ~ S H、ーR ~ N C O を示し、R ~ は C 、; の 2 価の炭化水素 甚又は O、 N で置換した C 、; の 2 価の炭化水素 基を示し、 Z は環状エポキシ基を示し、 Y はカルポキシル基、 水酸基、エポキシ基、ーR ~ ーN C O を示し、 R ~ はイソシアネート残基を示す。 Q は O ~ 3 O O の整数を、 B は G ~ 3 O O の整数を、 K は O ~ 6 の整数を、 h は O 又は 1 の整数を、 i は O ~ 6 の整数を示し、 そして R、 a は前記と同様の意味を示す。

上記式においてイソシアネート残基とは、ポリラマイソシアネート化合物のイソシアネート基とシ●ン化合物中の活性水素を有する基との反応による結合部及びポリイソシアネート化合物中のイソシアネート基以外の部分との両者を合せた基を意

味する。例えば、ポリメチルシロキサン鎖1個と 活性水素を有する基(例えば水酸基)1個とを有 するシ●●ン化合物1モルとジイソシアネートなど) 1 モルとを反応させた場合の、ジイソシアネート 化合物中の1個のイソシアネートなどを 化合物中の活性水素を有する基との反応による 部及びジイソシアネート化合物中のイソシアネート ト基以外の部分との両者を合せた基を、R~は示 すものである。

上記したシラン化合物®~◎の具体例としては 例えば

O H S i (CH +) + , H + C O S i (CH +) + , H O C + H + S i (CH +) + H O C + H + S i (CH +) + O S i (CH +) + , H O C + H + S i (O S i (CH +) +) + . H O C + H + S i (CH +) (O S i (CH +) +) + .

HOC3HeSi(CH3) 2 (OSi(CH3) 2) 10OSi(CH3) 3.

などが挙げられる。

また、単量体 (d) の好ましい具体例としては、例えば

CH2=CCH3COOC3HaSi(CH3) s.

CH, = CHCOOC, H.Si (CH,) ..

CH = CCH , COOC , H & Si (OSi (CH +) +) +.

CH = CHCOOC + H + Si (OSi (CH +) +) +.

CH2=CCH3COOC3H6SiCH3(OSi(CH3)3)2.

CH = CCH = COOC = H = Si (CH =) = (OSi (CH =) =) = OSi (CH =) = .

CH2 = CHCOOC = H = Si (CH2) 2 (OSi (CH2) 2) 1 0 OSi (CH2) 1.

CH2=CCH.COOC.H.Si (CH2) (OSi (CH2) (C.H.) .0 --- .

OSi(CH.).

CHz=CCH3COOCsHeSifOSi(CHa);):OSi(CHa);.

CH2=CCH2COOC2H4OC3H8 (Si (CH2) 20) 48Si (CH2) 4.

HOC.H.Si (CH.) (OSi (CH.) (C.H.)).0].

Si(CH_{*}) *0 (Si(CH_{*}) *0) *Si(CH_{*}) (C*H*OH) OSi(CH_{*}) * .

Si(CH.) = 0 (Si(CH.) = 0) - Si(CH.)

(C.H.OCH2CHCH2)OSi(CH3)

Si(CHa) = (OSi(CHa) =) = - CaHa-O-CaHa-OH.

Si (CHa) a (OSi (CHa) a) - 2 - CaHa - O - CaHa - OH.

Si(CH_{*}) *0 (Si(CH_{*}) *0) *Si(CH_{*}) (C*H*C00H) 0

Si(CHa)a.

Si (CH.) .0 (Si (CH.) .0) .Si (CH.) (C.H.SH) OSi (CH.) ..

Si(CH₂) = 0 (Si(CH₂) = 0) = Si(CH₂) (C₂H₄ - C₂D)

OSi(CH₂) = 0

Si(CH_{*}) *0 (Si(CH_{*}) *0) *Si(CH_{*}) (C*H*NHC*H*NH₂) OSi(CH*) * .

CH2=CCH3CONHCOOC3H6SiCH3(OSi(CH8)3)2.

CH2=CHCONHCOOC.H.SiCHx(OSiCHxC.H.) =0-

などが挙げられる。

単量体(e)としては

① アクリル酸又はメタクリル酸のエステル: 例えば、 (メタ) アクリル酸メチル、 (メタ) アクリル酸ブロビル、 (メタ) アクリル酸イソブロビル、 (メタ) アクリル酸ブチル、 (メタ) アクリル酸 ファクリル酸ブチル、 (メタ) アクリル酸ヘキシル、 (メタ) ア

クリル酸オクチル、(メタ)アクリル酸ラウリル 等のアクリル酸又はメタクリル酸の炭素数1~ 18のアルキルエステル: (メタ)アクリル酸メトキシエチル、(メタ)アクリル酸メトキシエチル、(メタ)アクリル酸エトキシブチル等のアクリル酸又はメタクリル酸の炭素数2~18のアルコキシアルキルエステル: アリル(メタ)アクリレート等のアクリル酸又はメタクリル酸の炭素数2~8のアルケニルエステル

② エチレン性不飽和カルボン酸化合物:例えば、(メタ) アクリル酸、2 - カルボキシエチル(メタ) アクリレートなど。

③ ビニル芳香族化合物:例えば、スチレン、αーメチルスチレン、ビニルトルエン、pークロルスチレンなど。

④ ポリオレフィン系化合物:例えば、ブタジエン、イソブレン、クロロブレン。

⑤ その他:アクリロニトリル、メタクリロニトリル、メチルイソブロベニルケトン、酢酸ビニル、ベオバモノマー(シエル化学製品)、ビニル

が、その単量体から得られる重合体粒子は溶解し ない有機溶剤中に添加し、重合反応を行なわせる ことにより非水分散液を製造することができる。 非水分散液の粒子成分となるポリマーを形成する のに用い得る単量体の種類としては既に記載した すべての単量体を使用することができる。好まし くは粒子成分となるポリマーは使用している有機 溶剤に溶解してはならないので、高極性の単量体 を多く含む共重合体である。すなわちメチル(メ タ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレー ト、(メタ)アクリロニトリル、2-ヒドロキシ (メタ) アクリレート、ヒドロキシプロピル(メ タ) アクリレート、 (メタ) アクリルアミド、ア クリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、スチレ ン、ビニルトルエン、α-メチルスチレン、N-メチロール (メタ) アクリルアミドなどのモノ マーを多く含んでいることが好ましい。又、非水 分散液の粒子は必要に応じ架橋させておくことが できる。粒子内部を架橋させる方法の一例として はジビニルベンゼンやエチレングリコールジメタ プロピオネート、ビニルピバレートなど。

シラン化合物 (f) としては、前記シラン化合物 (a) ~ (a) から適宜選択して使用できる。

樹脂は、一般的な方法・条件で製造することができ、その平均分子量は約3.000~100.00の範囲が望ましい。

本発明樹脂組成物は、例えばトルエン、キシレン等の炭化水素系溶剤、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶剤、ジオキサン、エチレングリコールジエチルエーテル等のエーテル系溶剤、ブタノール、ブロバノール等のアルコール系溶剤、ベンタン、ヘキサン、ヘブタン等の脂肪族系炭化水素等に、溶解又は分散した溶液型、分散型、非水分散型などの形態で使用される

上記した非水分散型の硬化性樹脂組成物は、前 記樹脂を分散安定剤とし、該分散安定剤の存在下 に、1種以上のラジカル重合性不飽和単量体と重 合開始剤とを該単量体と分散安定剤とは溶解する

クリレート等の多官能モノマーを共重合すること によって行なえる。

非水分散液に用いる有機溶剤には該重合により 生成する分散重合体粒子は実質的に溶解しない が、上記分散安定剤及びラジカル重合性不飽和単 量体に対しては、良溶媒となるものが包含され る。一般には、脂肪族炭化水素を主体とし、これ に適宜芳香族炭化水素や上記の如きアルコール 系、エーテル系、エステル系またはケトン系溶 を組合わせたものが好適に使用される。さらに、 トリクロロトリフルオロエタン、メクキシレンへ キサフルオライド、テトラクロロへキサフルオロ ブタンなども必要により使用できる。

上記単量体の重合はラジカル重合開始剤を用いて行なわれる。使用可能なラジカル重合開始剤としては、例えば、2.2´ーアゾイソブチロニトリル、2.2´ーアゾビス(2.4ージメチルバレロニトリルなどのアゾ系開始剤:ベンゾイルバーオキシド、ラウリルバーオキシド、tertーブチルバーオクトエートなどの過酸化物系開始剤が挙げ

られ、これら重合開始剤は一般に、重合に供される単量体100重量部当り0.2~10重量部節囲内で使用することができる。上記重合の際に存在させる分散安定剤樹脂の使用配合は、該樹脂の種類に応じて広い範囲から選択できるが、一般には該樹脂100重量部に対してラジカル重合性不飽和単量体を3~240重量部程度、好ましくは5~82重量部とするのが適当である。

本発明においては、分散安定剤樹脂と重合体粒 子とを結合させることもできる。

上記した非水分散液の樹脂組成物は有機溶剤に分散安定剤樹脂が溶解した液相中にラジカル重合性不飽和単量体が重合した重合体粒子である固相が安定に分散した非水分散液であって、塗装時の固形分を大幅に上昇させることができ、しかなないは後の粘度が高くなるためにクレ、流れ等のない、流れ等のないが、流れ等のないが、流れ等のないが、流れ等のないが、流れ等のないが、できる。更にそをいいが、できる光、化学的に安定な被膜であり、更に該な有する光、化学的に安定な被膜であり、更に該なりの重合体粒子成分が該連続相により安定と

した中でも金属キレート化合物が好ましく、更に はジィソプロポキシエチルアセトアセテートアル ミニウム、トリス(エチルアセトアセテート)ア ルミニウム、イソプロポキシ・ビス(エチルアセ トアセテート)アルミニウム、モノアセチルアセ トナト・ピス (エチルアセトアセテート) アルミ ニウム、トリス (n-プロピルアセトアセテー ト) アルミニウム、トリス (ロープチルアセトア セテート) アルミニウム、モノエチルアセトアセ テート・ビス (アセチルアセトナト) アルミニウ ム、トリス(アセチルアセトナト)アルミニウ ム、トリス(プロピオニルアセトナト)アルミニ ウム、アセチルアセトナト・ピス(プロピオニル アセトナト)アルミニウムなどの如きアルミニウ ムキレート化合物類:ジイソプロポキシ・ビス (エチルアセトアセテート) チ**●**ニウム、ジイソ プロポキシ・ビス (アセチルアセトナト) チタニ ウムなどの如きチタニウムキレート化合物類:テ トラキス(n-プロピルアセトアセテート)ジル コニウム、テトラキス(アセチルアセトナト)ジ れているとともに被膜が粒子成分により補強されているので、耐衝撃性等の機械的特性に優れた被膜が形成できる。

本発明組成物で用いる硬化触媒は樹脂中のシ ラン基、エポキシ基、水酸基の反応を促進する ために使用するものであって、例えばアルミニ ウム、チタニウム、ジルコニウム、カルシウム、 バリウムなどの金属類にアルコキシ基が結合し た金属アルコキシド類:該金属アルコキシド 類にケト・エノール互変異性体を構成し得る キレート化合物が配位した金属キレート化合 物類:A L C L s 、 A L (C z H s) z C L 、 TiCl., ZrCl., SnCl.. FeCe., BF., BF.: (OC. H.), 4 どの如きルイス酸類;有機プロトン酸(メタスル ホン酸、ペンゼンスルホン酸、p-トルエンスル ホン酸など)、無機プロトン酸(リン酸、亜リン 酸、ホスフィン酸、硫酸など)のプロトン酸類; ケイ酸アルミニウムなどの如きSi-O-Ae結 合を有する化合物などが好適に使用できる。上記

ルコニウム、テトラキス (エチルアセトアセテート) ジルコニウムなどの如きジルコニウムキレート化合物類などが好適である。

硬化触媒の配合割合は前記樹脂100重量部に対して、0.01~30重量部、好ましくは 0.1~10重量部とする。硬化触媒が0.01 重量部未満では硬化性が低下し、30重量部を上 回ると被膜の耐水性が低下するので好ましくな

本発明樹脂組成物には、必要に応じて、紫外線吸収剤、酸化防止剤、光安定剤、無機顔料、有機の収剤等を配合できる。無機顔料としては、酸化物系(二酸化チタン、ベンガラ、酸化クロム等)、水酸化物系(アルミナホワイト等)、炭酸塩系(カーボンブラック等)、炭酸素系(カーボンブラック等)、金属が、アルミニウム粉、ブロンズ粉、亜鉛末等)が単げられる。また有機顔料としては、アゾ系(レーキレッド、ファーストエロー等)、フタロシア

ニン系(フタロシアニンブルー等)が挙げられ

本発明樹脂組成物は、100℃以下の低温で容 易に架橋硬化させることができ、例えば、何ら 加熱せず常温で硬化させる場合には、通常8時 間~7日間程度で充分に硬化させることができ、 また40~100℃程度に加熱する場合には、 5分~3時間程度で充分に硬化させることができ

本発明樹脂組成物は塗料、接着剤、インキ等に 好適に使用できる。本発明樹脂組成物を塗料とし て用いる場合の塗装方法は特に限定はなく、例え ばスプレー塗装、ロール塗装、ハケ塗り等の一般 的な塗装方法によって塗装することができる.被 塗物としては鉄板、プラスチック素材、木材等、 従来塗料が塗られているあらゆるものに塗装する ことができる。自動車車体の塗装も本発明の樹脂 組成物が好適に適用される例である。該自動車車 体の塗装は、例えば電着塗膜表面に直接もしくは 中塗りを塗装した後、本発明硬化性樹脂組成物を

γ – メタクリロキシブロビル トリメトキシシラン	2	0
2 - ヒドロキシエチル アクリレート	1	5
CH2=CCH2COOC2H2Si(OSi(CH2)2)2	1	0
スチレン	1	0

得られた共重合体溶液の固形分濃度は 50%、溶剤組成はトルエン/nーブタノー ル=80/20であり、樹脂の平均分子量は 8.000であった。

2. 共重合体溶液 Bの製造

n - プチルメタクリレート

共重合体溶液Aの製造において、

CH2=CCH,COOC,H.Si(OSi(CH1)),に代えて CH2=CCH.CONHCOOC, H.SiCH. (OSi(CH.) 2) 2 (ビス (トリメチルシロキシ) -メチル-3-ヒドロキ シブロピルシランとメタクリロイルイソシアネー 上塗り塗料として適用できる。該上塗り塗装とし ては、例えばソリッドカラー、クリヤノメタリッ クペースコート (2コート1ペーク、2コート2 ベーク、3コート2ペークなど)などの方式があ

本発明に係る樹脂組成物は、特に側鎖に特定の 有機シラン基を持つ樹脂を使用しているので耐候 性、耐汚染性、耐酸性などの物性に優れた顕著な 効果を発現するものである。

実施例

以下実施例によって本発明を詳細に説明す る。実施例中の「部」及び「%」は重量基準であ

1. 共重合体溶液 A の製造

下記単量体組成の共重合体をトルエン/n-ブ タノール混合溶剤中でAIBN(α. α'-アゾ ビスイソブチロニトリル)を重合開始剤として用 いて、合成した。

トとの反応物)を用いた以外は共重合体溶液Aの 製造と同様の方法で溶液固形分50%、樹脂平均 分子量8、000のものを得た。

3. 共重合体溶液 C の製造

共重合体溶液Aの製造において

CH:=CCH:COOC:HaSi(OSi(CH:)), に代えて

CH = CHCONHCOOC = H = SiCH = (OSiCH = C = H +) = 0

(メタクリロイルイソシアネートと1.3. 5. 7ーテトラメチルー3. 5. 7ートリプロピ ルー1-(ァーヒドロキシブロピル)シクロテト ラシロキサンとの反応物)を用いた以外は共重合 体Aの製造と同様の方法で溶液固形分50%樹脂 平均分子量8.000のものを得た。

4. 共重合体溶液 D の製造

共重合体溶液Aの製造において

CH2=CCH2COOC2HaSi(OSi(CH2)): に代えて

CH2=CCH2COOC2HeSi(CH3) z (OSi(CH3) z) 10OSi (CH。)。を用いた以外は共重合体Aの製造と同 様の方法で溶液固形分50%樹脂平均分子量

15

8.000のものを得た。

5. 共重合体溶液 Eの製造

(部)
メチルトリメトキシシラン 2.720
アーメタクロキシブロビルトリメトキシシラン
脱イオン水 1.134
30%塩酸 2
ハイドロキノン 1

これらの混合物を80℃、5時間反応させた。得られたポリシロキサンマクロモノマーの平均分子量は2.000、平均的に1分子当り1ケのビニル基(重合性不飽和基)と4ケの水酸基を有していた。このマクロモノマー30部と

	(部)
CH _z =CHCOOCH _z	3 0
1 . 4 - ブタンジオールモノ アクリレート	2 0

CH.=CCH.COCOOC.HeSi(OSi(CH.).). 1 0 n - ブチルメタクリレート 1 0

第1表の配合で硬化性組成物を調製した。配合量は固形分で示した。希釈溶剤としてキシレン/n-ブタノール=80/20の混合溶剤を用い、#4 Ford Cupで25秒に粘度調整(25℃)しスプレー塗装用とした。

塗装素材は試験項目によりガラス板、軟鋼板、 アルミ板を用いた。

塗装はエアスプレーガンを用いて乾燥後膜厚が 約60μとなるよう塗装し、室温で15分間セッ ティングした後、80℃で30分加温し、硬化させた。

各塗板の試験結果を表2に示す。

AIBN

2

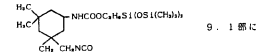
の混合物をキシレン/ n ーブタノール=80/ 20の混合溶剤100部中に120℃で滴下重合 し、共重合体溶液Eを得た。

共重合体溶液 Eの固形分濃度は50%、樹脂の平均分子量は13.000であった。

6. 共重合体溶液 F の製造

共重合体溶液 A の製造においてトリメチルシランプロピルアクリレートをスチレンに全量置き換えた以外は共重合体溶液 A の製造と同様にして製造を行なって溶液固形分 5 0 %、樹脂平均分子量8.000の共重合体溶液®を得た。

次に得られた共重合体溶液160部に



混合し60℃で3時間反応させ次いでキシレン/n-ブタノールで希釈して固形分50%の共 重合体溶液Fを得た。

実施例1~6、比較例1

硬化性粗成物配	_	63	3	4	5	9	7
共屬合体溶液A	200						Ī
" B		200					
O "			200				
0 "				200			
" E					902		
J "						200	
Φ "							200
トリス (nープロピルアセトアセチート) アルミニウム	2	2			2		
トリス (アセトアセトナート) アルミニウム			2			2	2
ナトラキス (nープロピルアセトアセテート) ジルコニウム				2			
チタン白CR-95 (注2)	09	69	09	99	99	25	3
(注2) 石原産業(機製ルチル型チタン白							

-

		₩K		掲	107		Œ				比較例	塞
	-	2		3	4		5		9		1	
硬化性組成物 No.	-	2	.,	3	4		5		9		7	
倒	以中	良好	£ £	卒	an≾	挺	民	拼	鼠	存	頣	本
耐衝擊性(cm)	20<	20<	204	~	204	.,	20<	· ·	20<	V	26	J
耐酸性	京中	中中	虹	斑	良	苺	旣	好	町	安	Œ	₽
耐污染性	0	0		0	0	(0	_	0	0	^	×
型 条 柱	豆	虱	中	岁	虹	安	晒	革	良	存	りか	ヤサ

性能試験

耐衝撃性:素材は軟鋼板を用いた。デュポン衝撃試験器を用い、500gのおもりを塗面に落下せしめ、塗膜のワレ、ハガレのない最大落下距離 (cm) を調べた。

耐酸性:素材はガラス板を用いた。試験片を40%H x S O a 水溶液 (40℃) 中に8時間浸漬し、塗膜外観(ツヤボケ、白化等)を観察した。

塗面状態:素材は軟鋼板を用いた・塗面状態の 異常(ツヤボケ、チヂミ、ワレ、ハガレ等)の有 無を調べた。

耐汚染性:ダスト15種(JIS)5gを平刷 毛を用い塗板上で100往復掃きパネルを水洗後 エタノールで払拭する。そして試験後の塗板を原 板との比較により汚染度を評価した。

○:ほとんど差が認められない×:明らかに汚染が認められる

耐候性:素材はアルミ板を用いた。ザQパネル社製のQUV式ウエザーメーター(紫外線蛍光ランプ「No.QFS-40、UV-B、波長域320~280nm)を用いて温度40~70℃で照射(15分)と結霧(15分)というサイクルを3.000時間繰返した後塗膜劣化の程度を観察した。

特許出願人 (140)関西ペイント株式会社

第1頁	夏の紡	き						
6)[1	nt.Cl	l. ⁵			識別記号	,	庁内整理番号	
	09 D		1/06		PDE PDJ		6770-4 J 6770-4 J	
_		20	1/10		PDĎ		6770—4 J	
С	09 J	20 20	1/10		JAQ		6770-4 J	
@発	明	者	大	住	元	博	神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号	関西ペイント株式
							会社内	
@発	明	者	的	場	隆	夫	神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号	関西ペイント株式
9,0	-						会社内	
72発	明	者	児	玉	俊		神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号	関西ペイント株式
9,0	,,	_					会社内	
@発	明	者	渡	辽	i	忠	神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号	関西ペイント株式
عار ہے	/,	£23	-		-		会社内	